

Please Click here to view the drawing

Korean FullDoc



KOREAN INTELLECTUAL PROPERTY OFFICE

KOREAN PATENT ABSTRACTS

(11)Publication number:

1020030085288 A

(43)Date of publication of application: 05.11.2003

(21)Application number:

1020020023648

(22)Date of filing:

30.04.2002

(71)Applicant:

KOREA RESEARCH INSTITUTE OF BIOSCIENCE AND BIOTECHNOLOGY

(72)Inventor:

KIM, SEONG UK KIM, YEONG GUK LEE, GIL WON LEE HYEON SEON

LEE, HYEON SEON LEE, SEUNG UNG NOH, MUN CHEOL SONG, HYE YEONG

(51)Int. CI

C07D 493 /04

(54) PHENYLPYROPENE A AND PHENYLPYROPENE B, PREPARATION METHOD THEREOF AND PHARMACEUTICAL COMPOSITION CONTAINING THE SAME

(57) Abstract:

PURPOSE: Phenylpyropene A and phenylpyropene B, a preparation method thereof and a pharmaceutical composition containing the same are provided. The compounds inhibit cholesterol acyltransfer and cholesterol absorption, so that arteriosclerosis caused by hyperlipemia can be treated. CONSTITUTION: Phenylpyropene A represented by the formula 1 is provided. Phenylpyropene B represented by the formula 2 is provided. A method for preparing the phenylpyropene A and phenylpyropene B comprises culturing Penicillium griseofuluum F1959KCTC 0387BP), and isolating and purifying the phenylpyropene A



and phenylpyropene B from the cultured medium. A pharmaceutical composition for the treatment of hyperlipemia contains the phenylpyropene A of the formula 1 and phenylpyropene B of the formula 2.

copyright KIPO 2004

(19)대한민국특허청(KR) (12) 등록특허공보(B1)

(51) 。Int. Cl. ⁷ C07D 493/04		(45) 공고일자 (11) 등록번호 (24) 등록일자	2004년08월04일 10-0443265 2004년07월26일	
(21) 출원번호 (22) 출원일자	10~2002~0023648 2002년04월30일	(65) 공개번호 (43) 공개일자	10-2003-0085288 2003년11월05일	
(73) 특허권자	한국생명공학인구원 대전 유성구 이은동 52번지			
(72) 발명자	김영국 대전광익시유성구아온동99한빛아파트102동601호			
	노문 설 대전광역시유성구천민동청구나래아파트104동1605호			
	이헌선 대전광역시유성구이은동99한빛아파트119동703호			
	송해양 대전광역시중구유천동현대아파트112동1101호			
	이슬용 대전광역시서구괴정동한신아파트104동105호			
	김성옥 대전광역시유성구이은동99한빛아파트110동405호			
	이십원 서울특별시서대문구홍제3동266-235			

(74) 대리인

(54) 신규 화합물 페닐피로펜 A 와 페닐피로펜 B , 이의생산방법 및 이를 포함하는 약제 조성물

백념준 이희수

본 방법은 신규 화합론 패널되고캠 A(phenylpyropene A)와 페널퍼로펜 B(phenylpyropene B). 이의 생산방법 및 이를 포함하는 약제 조성물에 관한 것으로 서, 다옥 상세하게는 페니실리용 그리세오플법(*Penicillium griscofulvum*) 균주로부터 얻은 아실-크에야:콜레스테를 아실트란스퍼라제(ACAT, Acyl-CoA:cholesterol acyltransferase) 필 성저해제인 신규 화합물 페널피로펜 A와 페널피로펜 B, 이들을 생산하는 방법 및 상기 페널피로펜 A, 페널피로펜 B 또는 이희 혼합물을 포함하는 고지원을 치료용 약제 조성물에 한한 것이다.

본 발명에 따른 신규 화합물 페닌피로펜 A, 페닐피로펜 B 또는 이의 혼합물은 동맥경화 병변의 진천에 관여하는 풀레 스테플에 아실기 천이 대사를 지해하고 콜레스테를 흡수를 지해함으로써 고지혈증으로 인한 동맥경화 및 순환기결환 치료에 매우 효과적으로 사용할 수 있다. A. L.

도 7

og etting

페틸피로펜 A(phenylpyropene A), 페틸피로펜 B(phenylpyropene B), 페니얼리움 그리세오폴범(Penicillium grise ofulyum), 아닐-코메이:콜레스테콤 아설트먼스피라제(ACAT, Acyl-CoA:cholesterol acyltransferase), 동백정화, 고지형종

7 9 1

APP N 2017

도 1은 페닐피로펜 A의 수소핵사기공명 스펙트럼이다.

- 도 2는 페닐피로펜 B의 수소핵자기공명 스펙트럼이다.
- 도 3은 페닐피로펜 A의 탄소핵자기공명 스펙트럼이다.
- 도 4는 페닐피로펜 B의 탄소해자기공명 스펙트럼이다.
- 도 5는 페닐피로펜 A의 수소-탄소핵자기공명 스펙트럼이다.
- 도 6은 페닐피로풰 B의 수소-탄소핵자기곳명 스펙트럼이다.
- 도 7은 페닐피로펜 A와 페닐피로펜 B의 아신 코에이:콜레스테를 아실트란스퍼라제(ACAT)의 저해활성도를 나타 내는 그래프이다.

방법에 함께된 기본

17792

મું શું કર્ય 💡 💮

본 방명은 신규 화학을 패닌되고면 A(phenylpyropene A)와 페닌피로펜 B(phenylpyropene B). 이의 생산방법 및 이를 포함하는 악제 조심물에 관한 것으로서, 더욱 상세하게는 페니실리용 그리세요를법(*Penicillium griseofulvum*) 균주로부터 인은 아실-그에이'홈페스테를 아실트란스퍼라제(ACAT, Acyl-CoA':cholesterol acyltransferase) 활 성자해제인 신규 화합물 페닌피로펜 A와 페닌피로펜 B, 이물을 생산하는 방법 및 상기 페닐피로펜 A, 페닐피로펜 B 또는 이의 혼찬을 포함하는 고지형을 지료를 약해 조심물에 관한 것이다.

보건위생의 여건이 좋아지면지 전염성 절환은 줄어들었으나 순환기 절환과 암의 발병률은 계속 증가추세에 있으며, 순환기 절환은 주로 고지혈증에 의하여 발병되며 이 절환의 사망률은 전체 사망률 중에서 상위를 차지하고 있으며, 그에 따른 의약품의 개방이 요구되고 있다.

고지혈증의 원인이 되는 콜레스테롤(cholesterol)은 음식물의 섭취에 의한 외인성 콜레스테롤과 생채내 합성(주로 간 장)에 의한 내인성 콜레스테롤이 있다고 알리져 있다[Heider, J. G. , J. R. Prous Science Publishers , 1986 , 423-438], 이러한 콜레스테롤 혹은 중성지방의 채내유입이 지나치 고지혈증이 되면 혈중에 콜레스테롤이나 트리글리세 라이드(triglyceride)가 과다하게 높은 중상이 되며 동백경화증을 일으키는 주 요인으로도 알려져 있다. 이런 중상들 은 지단백질(lipoprotein)의 형성, 운반, 분혜 과정 중에 이상이 생겨 지단백질의 대사가 비정상적으로 이루어지기 때 문이다. 역학적 조사에 의하면 허험성 십장질환의 대부분은 관상동맥의 아태로마성 동맥경화증이 주된 원인이고. 혈 청 콜레스테롤의 상승이 병의 발생과 진전에 중요한 인자라고 알려져 있으며, 이러한 혈청 콜 레스테롤을 저하시키기 위해서는 소장에서 콜레스테롤의 휴수지해. 간에서 콜레스테롤의 생합성 저해, 담즙산의 배설을 촉진시키는 방법들이 제시되고 있다[Goldstein, J. L. and S. M. Brown, Nature, 1990, 33, 425-430; Komai, T. and Y. Tsuiita, DN a mp; P , 1994 , 7, 279-288]. 현재 현청 콜레스테롤 농도를 낮추기 위하여 사용되고 있는 의약품으로는 간장에서 생 합성되는 콜레스테롤의 합성을 저혜하는 의약품으로 일본의 삼공, 미국의 미크(Merck) 사의 제품으로 콤팩틴(compa ctin)의 생물학적 변형 유도체인 프라바스타틴(pravastatin)과 심바스타틴(simvastatin)이 가장 높은 점유율과 신장 륨을 보이고 있다. 이들 의약품의 작용 기착은 간장에서 콜레스테롤의 생합성 과정 중 합성 중간단계에 관여하는 3-하이드록시-3-메틸 글루터릴 코에이(3-hydroxy-3-methyl glutaryl Co-A, HMG Co-A) 환원효소를 저해하는 것 이다. 그러나, HMG Co-A 환원효소 저혜제를 장기간 사용하면 메발로네이트(mevalonate) 이후의 콜레스테롤 합성 중간단계의 부 경로에서 생성되어 인체가 필요한 조효소 A(coenzyme A, ubiquinone), 돌리콜(dolichol), 햄 A(haem A), 파네실레이터드 단백절(farnesylated protein, Ras, lamin B) 및 콜레스테롤에서 생성되는 스테로이드(steroid)

호르몬 비타민 D(vitamin D). 남습식, 지난백정(lipoprotein)의 생산이 억제되는 부작용이 나타나는 것이 보고되었다 (Grunler, J., et al., Biochim. Biophys. Acta 1994, 1212, 259-277]. 또한, HMG Co-A환원효소 지해제를 지속적으로 사용시 성장기능과 만역기능에 중요한 역항을 하는 조효소 Q(coenzyme Q)의 합성을 참소기는 것으로 나타나, 동백정화중 환자나 성장실환 환자에게는 약영향을 출수 있는 것으로 보고되었다 (Willis, R. A., et al., Proc. N al. Accad. Sci. U.S.A. 1990, 37, 8928 89301. 한제 고지원증 치료제로는 간장에서 참석되는 불편신의 급환의 생합성을 제해하는 저해제와, 건강에서 본리되어 음식분을 소화시키고 대장에서 제휴수되는 답급산에 결합하는 음이온 교환체가 입상적으로 물레스템을 생합하는 유이온 교환체가 입상적으로 물레스템을 제휴수 지혜교로 사용되고 있으나, 보다 사용에 제한사항이 없고, 곽용기작이 확실하며 부작용이 적은 새로운 고지원증 치료제의 개발이 요구되고 있다. 그 중에서도 ACAT환성 지혜제가 고지원증 에 방과 치료에 효과가 있는 것으로 보고되었고(Slisksovic, D. R. and A. D. White, Trends in Pharmacol. Sci., 1991, 12, 194-1991, 복하 통예정의 방생 가적에 작성적으로 관련되어 있는 새로운 광용기작을 갖는 고지원을 치료제 개발의 일반으로 ACAT자해제의 개발이 주전되고 있다. ACAT는 물레스테롤의 아실화에 관여하여 소장에서 물레스테롤의 음주, 간장에서 VLDL(very low density lipoprotein)의 합성, 지방제포와 혈관대법의 직상형 물레스테롤의 촉적 에 관이하는 효소로 일리면 있다.

외국의 경우 연구소, 대학, 재약업체에서 고지혈증치료제를 개발하기 위하여 수종의 탐색체계가 개발, 운용되고 있으 며 그 중에 몇몇은 개발에 성공하여 큰 성과를 올리고 있는 것도 있으나, 보다 안전하고 확실한 작용기작을 갖는 고자 혈증 예방치료제로 차세대약품을 개발하기 위하여 ACAT 저해제가 탐색되고 있다[Jeong, T. S., et al., J. Antibiotic s 1995, 48, 751-7561, 지급까지 연구되어진 ACAT저해제들은 화학합성품이 주로 연구대상이었으며 워너(Warne r)사, 람버트(Lambert)사, 화이자(Pfizer)사. 야마노우치(Yamanouchi)사 등에서 우레아(urea), 아마이드(amide). 페 눝(phenol)계의 합성화합물을 개발한 바 있다[Matsuda, K., John Wiley amp: Son, Inc. , 1994 , 271-305]. 그 중 에서는 in vivo 활성시험을 마치고 전입상단계 시험중인 의약품 후보물질도 있으나, 아직까지 ACAT 저해제로 임상 에 사용되고 있는 것은 없으므로, 새로운 구조를 갖는 선도물질을 개발하기 위하여 미생물 자원을 대상으로 탐색연구 가 진행되었는데 일본 기타사도(Kitasato)연구소의 퍼펙틴(purpactin)의 구조가 밝혀진 것을 시작으로[Tomoda, H., et al., J. Antibiotics , 1991 , 44, 136-143] 일본 산교(Sankyo)사의 에피코리퀴논 A(epi-cohliquinoneA)[일본 공 개특허공보 특개평 4-334383, 1992 .], 동경 농공대의 아카텔린(acatelin)[Naganuma, S., et al., J. Antibiotics, 1 992, 45, 1216-1221], 顿里基本更要(helmintosporol)[Park, J. K., et al., J. Antibiotics, 1993, 46, 1303-1305] . 라테리틴(lateritin)[Hasumi, K., et al., J. Antibiotics , 1993 , 46, 1782-1787], 짚세틴(gypsetin)[Shinohara, C., et al., J.Antibiotics, 1994, 47, 163-167], 일본 기타사토(Kitasato) 연구소의 에니아틴(enniatins, Nishida, H., et al., J. Antibiotics , 1992 , 45, 1207-1214), 글라소프레닌(glisoprenins)[Tomoda, H., et al., J. Antibiotics , 1992 , 45, 1202-1206], 피리피로펜(pyripyropenes)[Omura, S., et al., J. Antibiotics, 1993, 46, 1168-1169; Kim. Y. K, et al., J. Antibiotics . 1994 . 47. 154-162], 네르펜돌(terpendols)[Huang, X. H., et al., J. Antibiotics , 1995 . 48, 1-4), 일본 교와 하코(Kyowa Hakko)사의 AS-183[Kuroda, K., et al., J. Antibiotics, 1993, 46, 1196-1202], AS-186[Kuroda, K., et al., J. Antibiotics , 1994 , 47, 16-22], 한국생명공학연구원의 GERI-BP-001[Jeong T et al., Tetrahedron Let. 1994, 35,21 3569-35701및 GERI-BP-002-AfKim. Y. K., et al., J. Antibiotics . 199 6 . 49. 31-36] 등이 보고된 바 있으나 아직까지 임상에 적용된 것은 없는 실정이다.

도한, 본 벌명자들은 2001년 8월 4일자로 신규 물질 페닐피로랜 C에 대하여 특허 출원[국내 출원번호 제 2001-471 30호] 한 바 있으니, 본 발명에 따른 신규 화합물인 페닐피로랜 A와 페닐피로랜 B는 상기 페닐프로랜 C에 비해 최고 50배의 약출를 가짐을 확인하였다.

of challed and a street

본 발명자들은 새로운 콜레스테를 대사억제물질을 분리하기 위해 탐색한 결과, 푸른 곰팡이속 미생물인 페니실리움 그리세요플범(Penicillium griscofulvum)의 대사산물에서 신규 구조의 페닐피로펜 A와 페닐피로펜 B를 분리하고, 이 화합물들이 아설-교에이:콜레스테를 아실트란스퍼라제의 활성을 저해하여 콜레스테를 대사억제효과를 가짐을 확 인화으로써 본 방명을 위성하였다.

따라서, 본 발명은 아실 - 코에이·콜레스테를 아실트란스피라세(ACAT, Acyl-CoA:chole sterol acyltransferase) 활 성지해제인 신규한 페닐피로펜 A(phenylpyropene-A)와 페닐피로펜 B(phenylpyropene-B)를 제공하는데 그 목적 이 입다.

또한, 상기 신규 화합물을 생산하는 방법 및 이 화합물을 포함하는 약제 조 성물을 제공하는데 또 다른 목적이 있다.

4-64 80 3

본 발명은 아실-코에이클레스테롱 아실트런스퍼라제(ACAT, Acyl-CoA;cholesterol acyltransferaso) 활성적해제 인 다음 화학식 1로 표시되는 회합성 메틸퍼로펜 A(phenylpyropene A) 및 다음 화학식 2로 표시되는 페틸퍼로펜 B(phenylpyropene B)를 그 특징으로 한다.

[화학식 2]

또한, 본 발명은 상기 페닐피로퀜 A와 페닐피로퀜 B를 생산하는 방법 및 이 화합물들을 유효성분으로 포함하는 고지 혈증 치료용 약제 조성물을 포한한다.

이와 같은 본 발명을 더욱 상세히 설명하면 다음과 같다.

본 발명은 페니실리움 그리세오블범(*Penicillium griseofulvum*) 판주로부터 얻은 아실 코에이 클레스테를 아실트 관스피라제 활성지해계인 신급 화령철 페닐피로펜 A와 페닐피로펜 B, 이들을 생산하는 방법 및 상기 페닐피로펜 A, 페닐피로펜 B 또는 이의 존합물은 포함하는 고지혈증 치료용 약제 조성통에 관한 것이다.

본 방명에 따른 신구 화합복은 얻기 위하여 페니실리용 그리세요종법, 바람직하게는 페니실리용 그리세요종법 F195 (KCTC 0387BP)를 진당 배양하고 배양된 발효액으로부터 활성물질을 본리, 정제한다. 정제된 활성물질의 구조를 결정하기 위하여 자외선그기사장선 문장, 적의한 유흥, 결량본석, 핵자기공명의 기가분석을 수행한다. 상기 본적 결과 물을 충합하여 활성물질의 구조를 건강하고 이름 페닐되로맨, 전에 제발되로맨, B라고 명명하였으며, 이를 화합말의 생으로에 의용대스태를 아실 단선스피라에 효소의 활성을 저해하는 효과가 박원한 것으로 나타났다. 미생물 먼 마산의 문에 실로에 함께 한 기관 학생 (ACAT)에 대한 활성 자해하는 효과가 박원한 것으로 나타났다. 미생물 대 사산을 중 가장 각력한 ACAT 기회하실을 나타내는 피리피로맨 (Chyripytopene CD보는는 처해효과가 작성으나, 괴리피로맨 (플록 생산 원과, 각역한 ACAT 기회하실을 나타내는 피리피로맨 (Chyripytopene CD보는는 처해효과가 작성으나, 괴리피로맨 (목 생산하는 권주는 아스피실리스 퓨마가무스(Aspegillus fumigatus)로 인체에 치명적인 폐렴을 유발하는 등 아주 유배하기 매운에 환성질문을 생산하기 위한 시설은 인체방호시설이 필주적이므로 고가의 시설투자와 탈 남 등 아주 유배하기 매운에 환성질문을 생산하기 위한 시설은 인체방호시설이 필주적이므로 고가의 시설투자와 탈 남 기로맨 B는 안성성이 확산된 테니션리용 그리세요를범이 생산하는 신규 활성물질로 소청에서 풀레르테몰의 체내 흡수를 저해하여 맞춤 물레스테를 참도록 하여시키는데 유효하며, 간찬에서 VLDL/Very Low Density Lipoprotein)의 합성을 저해하여 항중의 LDL를레스테를 저하. 형관내의 동백경화 병면에서 동백경화의 건전에 판여하는 물레스데를 아보는 사용하게 사용될 수 있다.

본 발명에 따른 페닐피로펜 A, 페닐피로펜 B 또는 이의 혼합물은 임상투여시에 경구 또는 비경구로 투여가 가능하며 일반적인 의약품체제의 형태로 사용된 수 있다.

즉, 본 방녕에 따른 페닐피로렌 A, 테닐피로펜 B 또는 이의 혼합물은 섭제 입상투여시에 경구 및 비장구의 여러 가지 세형으로 투여될 수 있는데, 제세화함 경우에는 보통 사용하는 충진제, 증량제, 결합제, 급윤제, 상해제, 개만활성제 등의 의석제 또는 부형제를 사용하여 조재된다. 경구투여를 위한 고형제계에는 경제, 환세, 산제, 과원제, 개합제 등이 표합되며, 이리한 고형세계는 테닐피로펜 B 또는 이의 혼합물에 적이도 하나 이상의 부형제 예를 들던 . 천분, 칼습카보리이트(Calcium carbonate), 수크로스(Sucrose) 또는 락토 오스(Lactose), 젤라틴 등을 위어 조재된다. 단순한 부형제 이외에 마그내급 스타레이트 탄크 같은 윤환제들도 사용된다. 경구를 위한 행상제제로는 현탁제, 대용액체, 유제, 시럽제 등이 해당되는데 흔히 사용되는 단순회석제인 물, 유통 파라린 이외 에 여러 가지 무해, 애를 들면 승윤제, 감미체, 망항제, 보존제 등이 포함된 수 있다. 비정구부여를 위한 제계에는 필요된 주부, 비수성용제, 현탁체, 유제, 동결건조제제, 좌제가 포함된다. 비수성용제, 현탁용제로는 프로펠렌클리콜(Propylene glycol), 출덕이필된 클리콜, 즐리보 고일과 같은 식물성 기름, 메일플데트와 같은 주사, 가능한 예스대로 등이 사용될 수, 다. 화제의 기회는 위점(witepsol), 미크로폴, 트웹(Weem) 61, 카카오지, 라우먼지, 급격대론제라면 등이 사용될 수,

수 있다.

본 발명에 따른 페닐피로펜 A. 페닐피로펜 B 또는 이의 혼합물의 유효투여량은 10 내지 100 mg/kg 이고, 바람직하 기로는 10 내지 30 mg/kg 이며, 하루 1 내지 3 회 투여될 수 있다.

이하, 본 발명을 다음 실시예에 의거하여 상세히 설명하겠는 바, 본 발명이 이에 한정되는 것은 아니다.

실시예 1 : 콜레스테롱 대사억제물질의 생산 및 분리정제

실시예 2: 기기분석 및 구조결정

상기 실시에 1에서 문리, 정재된 확성물질의 구조를 결정하기 위하여 자외선-가시광선 분광, 적외선 흡광, 결량분석, 행자기곳명의 기기분선을 수행하였다.

먼저, 자의선-가시광선 홈광도본시은 완전히 정재된 활성물권 4를 100% 메탄올에 녹여 자의선-가시광선 분광기(Sh imazu/k, UV-265)를 이용하여 옵수과장을 분석한 결과, 메탄울 용액에서 UV 극대값이 238 nm (208,000), 322 nm (137,000) 극대 흠광지를 나타냈다.

(137,000) 구네 구역 구역 단어보기 작의선(IR) 음광도 분석은 환성봉실 A 시료 2 mg을 클로로포름에 녹여 AgBr 창에 바른 후 건조시켜 세율기록 적의 선 분광기(Bio-Fad Digilab Division, FTS-80)로 본석한 결과, 특이적으로 1740 cm -1 와 1702 cm -1 에서 홈수 괴크를 관광되었으므로 분자구조에 (COO-LB)의 존재를 추정할 수 있었다.

분자량 분석은 활성물질 A를 VGZAB 7070 집량분석기를 이용하여 고분해능 질량분석을 한 결과, 분자랑은 582이고, 분자식은 C $_{32}$ H $_{38}$ O $_{10}$ 으로 추정되었다.

핵자기공명(NMR) 분석은 활성물질 A 시료 10 mg을 완전 건조하여 CDCl ₃ 에 녹여 5 mm NMR 튜브에 넣고 Varia n Unity-500기중으로 NMR 분석하였으며 ¹ H-NMR은 500.13 MHz로, ¹³ C-NMR은 125.75MHz로 측정하였다. 활성물질 A의 구조에는 수소기 38개, 탄소가 32개로 존재가 추정되었으며. DEPT실험에서 구성된 탄소들은 6개의 메틸, 4개의 메틸렌, 5개의 메틴(metine), 3개의 quaternary 탄소, 6개의 sp 2 methine, 5개의 sp 2 quaternary 탄 소. 3개의 카토님의 형태로 추정되었다. 그 H-NMR결과에서 방향족(aromatic) 구조에서 진형적으로 나타나는 더블렛 (doublet)의 7.78 ppm 프로톤(H-2'와 H-6')과 세 개의 프로톤(7.43 ppm; H-3', H-4', H-5')은 물질구조 중에 페닐 기의 항공이 치화된 부부구조의 존재가 추정되었다. DEPT와 HMQC 스펙트럼으로 수소와 연결된 탄소의 형태와 위 치를 부분적으로 추정하였고, 1H- 1H COSY실험을 통하여 물질의 부분구조를 추정하였다. 고 자장영역(6 1.10 -1.90)에서 결치진 신호들로 나타나 연결된 상태를 추정할 수 없어 DSPD(differential selective proton decoupling s pectra)로 프로톤의 연결 상태를 추정하였는데 δ 4.80 (3-H) 와 δ 1.18 (3-Hb)을 조사하면 δ 1.70 (2-Hb)과 δ 1.8 4 (2-Ha)의 신호가 단순화되는 것으로 보아 물질구조 중에 O-CH-CH 3-CH 3-의 부분구조가 추정되었다. HMB C(Heteronuclear Multiple Bond Correlation) 시험을 통하여 물질구조 중의 다른 탄소와 수소결합 형태를 추정하였 는데 6.37 (14-Η)의 메틴 프로톤이 δ 99.25 (C-12),δ 163.20 (C-13), δ 158.34 (C-15), δ 164.45 (C-16)의 네 탄 소와 관련 있는 것으로 나타났으므로 두 위치가 치환된 6-(1-페닐I)-α -피론의 존재를 추정하였다. 9-H 에서 11-H 수소들은 그 H- 그 H COSY에서 5-H (6 1.52)의 신호들과 원거리에서 관련 신호가 나타났고, C-11 (6 17.27)은 8 51.57 (C-9)과 관련 신호가 나타났으므로 탄소의 위치가 인접해 있는 것으로 추정되었다. ¹ H- ¹3 C 원거리 관련 실 혐에서 11-H $_2$ (& 2.55 와 2.32)는 C -13 (6 163.20), C-16 (6 164.45), C-12 (6 99.25)와 관련신호가 나타냈으므 로 메틸렌 탄소가 C~12탄소에 실합되어있는 형태로 이는 물질의 부분구조 중에 디테르펜(diterpene) 구조와 α -피 론(a -pyrone)이 결합된 형태의 존재가 추정되었다. ¹ H- ¹ H COSY 와 HMBC 결과에서 C-9탄소는 >C(CH 3)CH 。CH 。CH의 부분과 결합하고 있는 것으로 추정되었다. 그리고, δ 0.87 (19-H a)의 메틸기는 δ 73.69 (C-3). δ 4 0.53 (C~4), δ 65.10 (C 18)탄소의 이웃하는 것으로 나타났고, δ 1.27 (17-H 3)의 메틸기는 δ 80.38 (C-8), δ 39. 99 (C-7)탄소와 이웃하는 것으로 나타났고, δ 0.98(20-H 3)의 메틸기는 δ 47.62(C-5),δ 51.57 (C-9), δ 36.75 (C-1), δ 36.67 (C-10)탄소와 이웃하는 것으로 나타났고, δ 1.27 (17-H 3)의 메틸기는 δ 80.38 (C-8), δ 51.57 (C-9), 8 39.99 (C-7)탄소와 이웃한 것으로 보아 물질구조에 디테르펜의 존재가 추정되었다. 그리고, HMBC에서 8 4 80 (3-H)에 인정한 옥시메틴(oxymethine)인 6 170.51이 연결되어 있고, 6 2.04의 메틸 프로톤이 6 170.51과 연결 되어있어 3번 탄소에 연결되어 있는 아세독시(acetoxy) 위치를 결정하였다. δ 5.02 (7-H)에 인접한 옥시메틴인 δ 1 69.98이 연결되어 있고 δ 2.15의 메틸 프로톤이 δ 169.98과 연결되어있어 7번 탄소에 연결되어 있는 아세톡시 위치 를 결정하였다. 그리고 δ 3.82와 δ 3.77 (18-H2)이 옥시메틴인 δ 170.91과 연결되고 δ 40.53 (C-4)과 연결되어 있 으며, δ 2.06의 메틸 프로톤이 δ 170.91과 연결되어있는 것으로 나타나 18번의 탄소에 연결되어 있는 아세톡시 위치

를 검정하였다. 이식의 전시의 확성보실 A의 수소 단소 연관관계와 HMISC 결과들을 총합하여 확성불립의 구조를 접하였다. 본 발범의 확성불권은 GERL BP0011Jeong T. et al., Tetrahedron Let. 1994, 35.21 3569-3570]의 구조와 유사하지만, GERL-BP001은 피리턴(pyridine), a. 그리존, 디테르펜으로 이루어져 있고, 본 발범의 활성불권에는 피리턴기가 없고 패턴기와 a. '최존, 디테르펜으로 구성되었으며 3번, 7번, 18번 탄소에 각각 아세워~기가 점합된 전화함등로 구조를 규명하여 방병을 권성하였다. 이상의 결과와 수소 연관관계와 HMISC 결과들을 총합하던 활성불권이 구조를 권성하고 구소 중에 패턴기와 파론과 테르펜으로 이루어졌으므로 이 확합물을 패턴의로펜 A라고 명 변하임나.

또한, 상기 실시에 1에서 고속액체크로마토그래피에서 26분에 분리된 활성물질 B의 구조를 결정하기 위하여 자외선 -가시광선 분광, 적외선 흡광, 절량분석, 핵자기공명의 기기분석을 수행하였다.

활성물질 B를 VGZAB-7070 절량분석기를 이용 고분해능 절량분석을 한 결과, 분자량은 508이고, 분자식은 C 30 H 35 O 2로 추정되었다.

활성물질 B 시료 10 mg을 완전 건조하여 CDCl ₃에 녹여 5 mm NMR 튜브에 넣고 Varian Unity-500기종으로 NM R 분석하였으며 1 H- NMR은 500.13 MHz로, 13 C-NMR은 125.75 MHz로 측정하였다. 활성물질 B의 구조에는 수 소가 36개 탄소가 30개로 존재가 추정되었으며, DEPT실험에서 구성된 탄소들은 5개의 메틸, 6개의 메틸렌, 3개의 메틴, 3개의 quaternary 탄소, 6개의 sp 2 메틴, 5개의 sp 2 quaternary 탄소, 2개의 카보닐의 형태로 추정되었다. 1 H-NMR결과에서 방향족 구조에서 전형적으로 나타나는 더블렛의 7.78 ppm 프로톤(H-2'와 H-6')과 세 개의 프로톤 (7.43 ppm; H-3', H-4', H-5')은 불절구조 중에 페닐기의 한곳이 치환된 부분구조의 존재가 추정되었다. DEPT와 H MQC 스펙트럼으로 수소와 연절된 탄소의 형태와 위치를 부분적으로 추정하였고, ¹H- ¹H COSY실험을 통하여 물 질의 부분구조를 추정하였다. 고 자장영역(6·1.10 - 1.90)에서 겹쳐진 신호들로 나타나 연결된 상태를 추정할 수 없 어 DSPD(differential selective proton decoupling spectra)로 프로톤의 연결 상태를 추정하였는데 δ 4.80 (3-H) 와 δ 1.18 (3-Hb)을 조시하면 δ 1.70 (2-Hb)과 δ 1.84 (2-Ha)의 신호가 단순화되는 것으로 보아 물질구조 중에 O-CH-CH g-CH g-의 부분구조가 추정되었다. HMBC 시험을 통하여 물질구조 중의 다른 탄소와 수소결합 형태를 추정하였는데 6.37 (14-H)의 메틴 프로톤이 8 99.25 (C-12),8 163.20 (C-13), 8 158.34 (C-15), 8 164.45 (C-16)의 네 탄소와 관련 있는 것으로 나타났으므로 두 위치가 치환된 6-(1-페닐)-α -피론의 존재를 추정하였다. 9-H 에 서 11-H 수소들은 111- 111 COSY에서 5-II (6 1.52)의 신호들과 원거리에서 관련 신호가 나타났고. C-11 (6 17.2 7)는 8 51.57 (C-9)의 관련 신호가 나타났으므로 탄소의 위치가 인접해 있는 것으로 추정되었다. ¹ H- ¹³ C 원거리 관련 실험에서 11-I1 $_2$ (& 2.55 외 2.32)는 C-13 (& 163.20), C-16 (& 164.45), C-12 (& 99.25)와 관련신호가 나 타냈으므로 메틸렌 탄소가 C-12탄소에 건합되어있는 형태로 이는 물질의 부분구조 중에 디테르펜 구조와 a -피론이 결합된 형태의 존재가 추정되었다. 1H 1H COSY와 HMBC 결과에서 C-9탄소는 >C(CH 3)CH 2 CH 2 CH의 부 분과 결합하고 있는 것으로 추정되었다. 그리고, 6 0.87 (19-H g)의 메틸기는 6 73.69 (C-3), 40.53 (C-4), 65.10 (C-18)탄소와 이웃하는 것으로 나타났고, 6 1.27 (17-H ₃)의 메틸기는 6 80.38 (C-8), 39.99 (C-7)탄소와 이웃하 는 것으로 나타났고, δ 0.98(20-11 3)의 메틸기는 δ 47.62(C-5), 51.57 (C-9), 36.75 (C-1), 36.67 (C-10)탄소와 이웃하는 것으로 나타났고, δ 1.27 (Î7-H a)의 메틸기는 δ 80.38 (C-8), 51.57 (C-9), 39.99 (C-7)탄소와 이웃한 것으로 보아 몸질구소에 디테르펜의 존재가 추정되었다. 그리고 HMBC에서 δ 4.80 (3-H)에 인접한 옥시메틴인 δ 1 70.51이 연결되어 있고 & 2.04의 메틸 프로톤이 & 170.51과 연결되어 있어 3번 탄소에 연결되어 있는 아세톡시기를 결정하였다. 그리고, 6 3,82와 3,77 (18-H 。)이 옥시메틴인 6 170.91과 연결되고 6 40.53 (C-4)과 연결되어 있으 며, δ 2,06의 메틸 프로톤이 δ 170.91과 연결되어있는 짓으로 나타나 18번의 탄소에 불어있는 아세톡시 위치를 결정 하였다. 이상의 결과와 확성물질 B의 수소-탄소 연관관계와 HMBC 결과들을 종합하여 활성물질의 구조를 결정하였 다. 본 발명의 활성물질은 페닐피로펜 A의 구조와 유사하지만 활성물질 B에는 페닐기와 α -피론, 테르펜으로 구성되 었으며 3번 탄소와 18번 탄소에 각각 아세톡시가 결합된 신규화합물로 구조를 규명하여 이를 페닐피로펜 B라고 명명 하였다.

실시예 3:활성물질의 ACAT 저해효과 분석

저해활성(%)=[1-T-B]×100

T: 효소반응액에 시료를 넣은 시험구의 cpm값.

C : 효소반응액에 시료를 넣지 않은 대조구의 cpm값,

B : 효소원을 넣지 않고 사료를 넣은 대조구의 cpm값

고 전과, 본 발명의 페티피로랜 A는 아삼 코에이 품레스테를 아삼 트란스피라제 저해율을 측정한 결과, 효소의 활성 을 50% 지해하는 시교의 량이 최종공도로 500 ng/m로로 측정되었고, 활성물질의 분자량이 581이기 때문에 효소의 활 성을 50% 지해하는 공도 IC ₅₀ 가 0.806 & M도 개산되었다.

페닐피로펜 B는 아실 고에이 풀레스테를 아실 트린스피라게 저해율을 측정 한 결과, 효소의 활성을 50% 저해하는 시 료의 량이 좌조농도로 6.5 mg/mr로 측정되었고, 광성품질의 분자량이 508이기 때문에 효소의 활성을 50% 지해하는 능도 IC ₅₀ 가조2.8 6 M로 개선되었다.

실시예 4: 고지혈증 억제효과

아포리포프로테인 E 전핍 쉬(Apolipoprotein E deficient mice) 실험동물은 아포리포프로테인 E 넉-아웃(knock out)[Apo E-/-] 마우스 C57BL6/J[origin : USA, 생명공하연구소 실험 동물실에서 분양]를 사용하였다. 사육환경은 빛은 12시간 점등/12시간 소등을 엄격히 지키면서 온도로 항상성을 유지하면서 사육하였다. 공시동물 및 사육환경은 생명공화연구소 실험동물 사육장에서 1주일간 순화검역을 실시한 실험동물로 건강하다고 인정된 개체만을 실험재료 로 사용하였다. 사육환경은 일반적으로 실험동물 사육장의 배리어 시스템(barrier system) 환경규정(온도: 23 ± 1 ℃, 습도: 55 ± 5%, 환기회수: 15회/1시간, 조명시간: 점등 12시간/소등 12시간, 조도; 150 ~ 300 lux. 암모니아 취 기: 200 ppm 이하, 소음: 60 db 이하, 기류: 0.1 m 이하/초)을 적용하였으며 와이어 케이지(wire cage, rat용, 410 × 220×200 mm)를 이용하여 케이지당 5마리를 수용하여 사육하였다. 급수는 121 ℃에서 20분간 고압증기 멸균된 수 도묵은 사료는 멸균된 주문용 실험동물사료로 자유급여하였다. 탐색된 콜레스테톨대사 저해활성물질의 고지혈증관 런 동물활성 평가를 위하여 미국의 Upjon 제약 연구소와 긴밀한 기술정보 교류를 통하여 HDL로부터 LDL로 콜레스 테릴 에스터의 전이에 관련하는 CETP 반면 형질전환 쥐(transgenic mice)를 공여받아 동물시험에 이용하기 위하여 번실 중에 있으며, 미국 Chapel Hill의 University of North Carolina 의대 병리학교실의 Nobuyo Maeda 박사가 동 백경화증의 원인이 되는 리포프로테인과 결합하는데 관련된 LDL수용체의 유전자를 넉아웃시켜 혈중 콜레스테롤과 각종 리포프로테인돔이 증가하여 숙성경화반을 형성하게 만들어진 아포-E 넉아웃 마우스(C57 BL/6J-Apoetml Unc)를 Jackson Lab.에시 입수하여 동백경화증의 활성평가 연구를 위하여 확보한 동물은 아포-E 유전자 적중동물 대조 군인 야생형(wild type)(+/+)과 이형접합체(heterozygote)(+/-), 동형접합체(homozygote)(-/-)를 생산하여 고지 혈증의 경감 활성에 *in vivo* 활성 평가하였다. 동행접합체는 3 마리(1 female, 2 male)에 대조군 쥐 2 마리(male), 이 형접합체는 2 마리(male)에 대조구 쉬 2마리(male) 야생형 쥐는 대조구 2 마리(1 male, 1 female)를 시험에 사용하 였다. In vitro 에서 저해활성이 높았던 페닐피로웹 A를 동물활성 시험하였다. 화합물은 10 % 에탄율에 녹여 5 mg/k g씩 5주 동안 48시간에 한번씩 경구투여하였다. 투여하는 동안에 마우스의 행동변화나 독성에 의한 사망여부 또한 관찰하였다. 혈액분석을 위해 동물 실험시 화합물을 투여하기 전에 채혈을 하고, 동물실험이 끝난 후 채혈하였다. 다음 표 1과 같이, 아포리포프로테인 E 전핑 취로 실험한 동물활성은 페닐피로펜 A를 5주간 투여하였을 때 동형접합 체(-/-)는 비교구와 비교하여 페틸피로펜 A를 투여하였을 때 전체 콜레스테톨의 량이 36%정도 감소되는 것으로 나 타났으며, 이형집합채(+ /)는 비교구와 비교하여 페닐피로펜 A를 투여하였을 때 전체 콜레스테롤의 량이 33%정도 감소되는 것으로 나타났다.

전체 콜레스테롤 (단위: mg/ml)

투여시기	-/ (대조군)	/-(시험군)	+/-(대조군)
0 주	1	1	1
2 주	2.1	1.68	1.45
5 주	2.44	1.55	1.8

+/-(대조군)	+ /-(시험군)	+/+(대조군)
1	1	1
1.45	1.38	1.21
1.8	1.2	1.2

실시예 5: 급성독성 시험

본 발명자들은 실험동물을 이용하여 본 발명의 페닌피로펜 A와 페닐피로펜 B의 in vivo 급성독성 실험을 수행하였다. - 페닐피로펜 A와 페빗피로펜 B를 각각 제종이 25 및 정도의 ddY 마우스의 복장에 200 mg/kg 용량으로 주사한 결과, 투여 30분 후 활동량이 소급 줄어들었으나, 누여 2시간 후 이런 증상이 나타나지 않았고, 두여 7일 후까지 사망하지 않았으므로, 이 물전에 대한 급성독성은 200 mg/kg 용량까지는 없는 것으로 판단되었다.

실시예 6: 정제의 제조

유효성분 10 g

락토스 70 g

결정성 셀룰로오스 15 g

마그네슘 스테아레이트 5 g

총 량 100 g

상기에서 나열된 성분들을 잘게 부숴 혼합한 후 직타법(direct tableting method)에 의해 정제를 제조하였다. 각 정제 의 종량은 100 mg이고, 그 중 유효성분의 합량은 10 mg이다.

실시예 7: 캡슐제의 제조

유효성분 10 g

옥수수 전분 50 g 카르복시 셀불로오스 40 g

총 량 100 g 상기에서 나열된 성분들을 잘게 부숴 혼합하여 분발을 제조하였다. 경질 캡슐에 분말 100 瞰을 넣어 캡슐제를 제조하

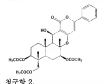
였다. 실시예 8: 시럽제의 제조

본 발명에 따른 신규 화협물을 유효성분 2%(중량/부피)로 함유하는 시럽은 다음과 같은 방법으로 제조하였다. 사기 신규 화한물의 산부가염, 사카린, 당을 온수 80 g에 용해시켰다. 이 용액을 냉각시킨 후, 여기에 글리세린, 사카 린, 향미료, 에탄올, 소르브산 및 중류수로 이루어진 홍액을 제조하여 혼합하였다. 이 혼합물에 물을 첨가하여 100 ml 가 되게 하였다. 성기 부가임은 실시에에 의한 다른 염으로 대치시킬 수 있다.

이상에서 살펴본 미와 같이, 본 발명에 따른 페닐피로펜 A와 페닐피로펜 B는 동맥경화 병변의 진전에 관여하는 콜레 스태롤에 아십기 전이내사를 저해하고 콜레스태롤 흡수를 저해함으로 고지혈증으로 인한 동맥경화 및 순환기질환 치 료용 약제 주성물로 유용하게 사용된 수 있다.

청구항 1.

다음 화학식 1로 표시되는 페틸피로펜 A(phenylpyropene A). 화학식 1



다음 화학식 2로 표시되는 페닐피로펜 B(phenylpyropene B). 하하시 2

H₂COCO

청구항 3.

페니실리움 그리세오풀범(Penicillium griseofulvum) 균주를 배양하고 배양된 발효액으로부터 페닐피로켄 A를 분 리, 정제하는 것을 특징으로 하는 나음 화학식 1로 표시되는 페닐피로펜 A(phenylpyropene A)의 생산방법. 화학식 1

청구항 4.

제 3 항에 있어서, 상기 권주는 페니실리움 그리세오풀범(Penicillium griseofulvum) F1959[KCTC 0387BP]인 것 율 특징으로 하는 생산방법.

청구항 5.

페니실리움 그리세오출범(Penicillium griseofulvum) 균주를 배양하고 배양된 발효액으로부터 페닐피로펜 B를 분 리, 정제하는 것을 특징으로 하는 다음 화학식 2로 표시되는 페닐피로펜 B(phenylpyropene B)의 생산방법. 화학식 2

청구항 6.

제 5 항에 있어서, 상기 권주는 페니실리움 그리세오풀범 F1959[KCTC 0387BP]인 것을 특징으로 하는 생산방법.

다음 화학식 1로 표시되는 페닐피로펜 A(phenylpyropene A), 다음 화학식 2로 표시되는 페닐피로펜 B(phenylpyro pene B) 또는 이의 혼합물을 유효성분으로 포함하는 고지혈증 치료용 약제 조성물. 화학식 1

화학식 2

